

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19- 0042946

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 93264

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

ZAOUITA MANSOURA VVE MAKHLOUCI

Date de naissance :

1925

MOHAMED

Adresse :

HAY DOUMAGH Rue 10 N°41 S/M

Tél. : 06 41 61 08 34

Total des frais engagés :

861 DHS #

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

19/09

Nom et prénom du malade :

Mansoura Zouita

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Arthrose de la hanche

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : 19/09/2019

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/08/2012		1	200 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/08/23	621,50
	INPE.:	

[illegible]

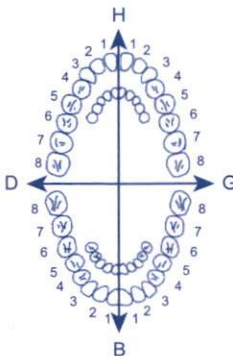
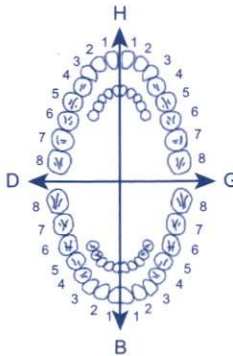
AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
Centre Polyvalent des Soins Infirmiers RES CHARAF GROUPE 2 IMM N°25 RUE 3 SM CASABLANCA GSM 06.67.20.62.63	31/08/23	4 Inj	1 IM	x 10,00 =	40,00 D.H.	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX												
				MONTANTS DES SOINS												
				DEBUT D'EXECUTION												
				FIN D'EXECUTION												
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	B		00000000	00000000	35533411	11433553	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	B															
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS												
				DATE DU DEVIS												
				DATE DE L'EXECUTION												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

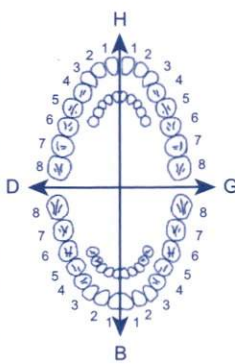
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
					COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS	
					DEBUT D'EXECUTION	
					FIN D'EXECUTION	

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
25533412		21433552
00000000		00000000
D		G
00000000		00000000
35533411		11433553
	B	

	H <table style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 5px;">25533412 00000000</td> <td style="padding: 5px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td style="padding: 5px;">D</td> <td style="padding: 5px;">G</td> </tr> </table> B	25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	25533412 00000000	21433552 00000000					
	D	G					
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	MONTANTS DES SOINS					
		DATE DU DEVIS					
		DATE DE L'EXECUTION					

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Ordonnance

INPE : 061286241

19 AOUT 2023

2015 MAMBA

58,50

Hydrocortisone + Doxycycline

37,50



169,00

Doliprane



136,50

Alyserin



87,50

Paracetamol



70,50

Deflozacta 300



621,50

**Centre Commercial Abderrahim etg 1, Bureau N°33,
Mediouna Casablanca**

Tél : 06 48 07 59 49 / Email : benaddoumehdi1@gmail.com

DR. BENADDOU IDRISSI
MOULAY EL MEHDI
Urgentiste Médecin de Sport
Médecin au club WYDAD Casablanca
Centre Commercial Abderrahim etg 1
Bureau N° 33 Mediouna Casablanca

BIFLEX gel

**SOULAGE LES INCONFORTS
ARTICULAIRES ET MUSCULAIRES
GEL RELAXANT**

Usage Externe

100 Grs



12M



6 111263 060060

**LOT N°: 0916
EXP: 06/2026
PPC: 87 DH**

hydroxo 5000

(Hydroxocobalamine base)

FORMULE

Hydroxocobalamine base5000µg
pour une ampoule injectable de 2 ml.

L'Hydroxocobalamine, d'action intense et prolongée, permet d'obtenir imprégnation et stockage tissulaire.

D'autre part, l'emploi
dans le traitement des
sévères.

HYDROXOCOBALAMINE BASE

PPV 58DH50

EXP 04/2026
LOT 31001 3

INDICATIONS

Algies : névralgies faciales, algies
cervico-brachiales, etc.

et d'une façon générale les syndromes

hydroxo 5000
4 Ampoules Injectables



POSOLOGIE

En moyenne : une ampoule par jour ou tous les deux jours.
Cette posologie peut être portée à deux ampoules par jour
sur indication du médecin traitant.

PRÉSENTATION

Boîte de 4 ampoules de 2 ml.

Voie parentérale I.M. - I. V.



Laboratoires **LAPROPHAN S.A.** 21, Rue des Oudaya - Casablanca
Fabriqué au Maroc sous licence des laboratoires **Anphar Rolland**

F47234P230380

DOLICOX®

60 mg

90 mg

120 mg

Etoricoxib

Comprimé pelliculé

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques; cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament :

60mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 60 mg

90mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 90 mg

120mg comprimé pelliculé :

- Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise : Etoricoxib 120 mg

Excipient à effet notoire : Lactose monohydrate.

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

DOLICOX® 60 mg 90mg et 120mg, comprimé pelliculé est l'un des médicaments de la classe des inhibiteurs sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

La classe pharmacothérapeutique : anti-inflammatoires anti-rhumatismaux, non stéroïdiens, coxibs.

Indications thérapeutiques :

DOLICOX® 60mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints d'arthrose.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de polyarthrite rhumatoïde et de spondylarthrite ankylosante.

DOLICOX® 90mg, comprimé pelliculé est également utilisé pour le traitement de courte durée de la douleur modérée après chirurgie dentaire.

DOLICOX® 120 mg, comprimé pelliculé contribue à réduire la douleur et le gonflement (inflammation) des articulations et des muscles chez les patients atteints de goutte.

Posologie

Les comprimés pelliculés **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, ne doivent être pris ni par les enfants, ni par les adolescents de moins de 16 ans.

Ne pas dépasser la dose recommandée pour le traitement de votre maladie. Il est important d'utiliser la dose la plus faible qui soulage votre douleur et de ne pas prendre **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120 mg**, comprimé pelliculé plus longtemps que prescrit.

Arthrose

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Patients avec problèmes hépatiques.

Polyarthrite rhumatoïde

La dose recommandée est de 30 mg une fois par jour, augmentée à 60 mg maximum une fois par jour si nécessaire.

Douleur aiguë

L'etoricoxib ne doit être utilisé que pour soulager la douleur post-opératoire.

La dose recommandée est de 60 mg maximum.

Patients avec problème de Goutte

La dose recommandée est de 60 mg maximum.

Patients avec problème de Douleur aiguë de la gorge

En cas d'insuffisance hépatique, la dose recommandée est de 30 mg une fois par jour.

Si vous avez une forme modérée de la maladie, la dose recommandée est de 60 mg un jour sur deux.

Mode d'administration

Voie orale.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

Prenez les comprimés pelliculés avec ou sans nourriture.

PPV : 169DH00
PER : 05/26
LOT : M1716-2

- Maladie inflammatoire de l'intestin, telle que colite,
- Diagnostic de maladie cardiaque à type d'angine de poitrine, antécédents de crise cardiaque, artères périphériques, ou toute sorte d'accident vasculaire transitoire. L'etoricoxib pourrait aggraver l'angine de poitrine, l'infarctus cardiaque et d'accident vasculaire cérébral, et utiliser chez les patients ayant déjà eu des problèmes cardiaques.
- Hypertension artérielle non contrôlée par votre médecin si vous n'êtes pas sûr que votre sang est sous contrôle.
- Si vous pensez que l'un de ces points vous concerne, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Effets indésirables :

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, **DOLICOX® 60mg, 90mg & 120mg**, comprimé pelliculé peuvent provoquer des effets indésirables, mais ils ne sont pas toujours graves.

Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin :

60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé

- Apparition ou aggravation d'un essoufflement, de la toux, de la fièvre, de la fatigue, de la douleur, de la raie, de la difficulté à respirer, de la fréquence des effets indésirables possibles.
- Douleur d'estomac importante ou permanente.
- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vésicules, ou gonflement du visage, des troubles hépatiques.
- Douleur d'estomac importante ou permanente.
- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vésicules, ou gonflement du visage, des troubles hépatiques.
- Douleur d'estomac importante ou permanente.
- Réaction allergique pouvant inclure des problèmes de vésicules, ou gonflement du visage, des troubles hépatiques.

Très fréquents (survenant chez plus de 1 patient sur 10) :

Fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 100) :

Peu fréquents (survenant chez 1 à 10 patients sur 1000) :

Rares (survenant chez 1 à 10 patients sur 10000) :

Très rares (survenant chez moins de 1 patient sur 10000) :

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

60mg, 90mg & 120mg, comprimé pelliculé :

Très fréquents : Douleur à l'estomac.

Fréquents :

- Alvéolite; Gonflement des jambes et/ou des

- Étourdissements, maux de tête, Palpitations,

- Pression artérielle; Sifflements ou difficultés respiratoires

- Brûlures d'estomac, diarrhée, indigestion /

- Inflammation de l'œsophage, ulcérations /

- Saignements évaluant le fonctionnement du foie,

- Pseudo-grippal.

Peu fréquents :

- Gastroentérite, infection des voies respiratoires

- Nombre de globules rouges, diminution du

- Plaquettes, hypersensibilité, augmentation de

- Anxiété, dépression, diminution du

DOLICOX® 90 mg

Etoricoxib

14 Comprimés pelliculés



6 118000 041955

Si vous présentez un de ces symptômes, consultez votre médecin :

Si vous ressentez un de ces effets mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

90mg & 120mg, comprimé pelliculé si :

- Vous avez des antécédents de saignement ou

- Vous êtes déshydraté(e).

أليز®

بريگابالين

56 كبسولة

Lot: 22L268

Exp: 08.2025

ppv: 136DH50

6 118001 040841

AMM N°: 81/2020 DMP/21/NRS

المكونات الأخرى هي :

سليولوز ميكروكريستالين (نوع 102)، نشا الذرة، التلك، سترات المغنيسيوم .

المجموعة الدوائية العلاجية :

ينتمي أليز® إلى فئة من الأدوية المستخدمة لعلاج الصرع، ألم الاعتلال العصبي واضطراب القلق المعمد لدى البالغين.

دواعي الاستعمال :

يستعمل في علاج :

ألم الاعتلال العصبي المحيطي والمركزي : يستخدم أليز® لعلاج الألم المستمر الناجم عن تلف الأعصاب. حالات مرضية مختلفة مثل السكري أو القوباء المنطقية يمكن أن تحدث آلام الأعصاب الطرفية. ويمكن وصف هذا الألم كشعور بالحراة، حرق، ألم متكرر، وخز، طعن، ألم حاد، تشنج، وجع، إحساس بوخز خفيف، تخدر، وتتمثل يمكن أيضا أن ترتبط آلام الأعصاب الطرفية والمركزية مع تغيرات في المزاج، واضطراب النوم، التعب، ويمكن أن يكون لها تأثير على السير الصحي والاجتماعي ونوعية الحياة عموما.

الصرع : يستخدم أليز® لعلاج نوع معين من الصرع (النوبات الجزئية مع أو بدون تعميم ثانوي) لدى البالغين. طبيبك سوف يصف لك أليز® للمساعدة في علاج الصرع عندما لا يستطيع العلاج الحالي السيطرة تماما على النوبة عندك. يجب أن تأخذ أليز® بالإضافة إلى العلاج الحالي. لا يجب تناول أليز® وحده، ولكن ينبغي دائما أن يؤخذ في تركيبة مع أدوية العلاج المضادة للصرع الأخرى. اضطراب القلق المعمد : يستخدم أليز® لعلاج اضطراب القلق المعمد. أعراض القلق المعمد هي القلق المفرط لفترات طويلة وقلق يصعب السيطرة عليه. القلق المعمد يمكن أيضا أن يسبب الأرق أو شعور بالإثارة أو العصبية، والشعور بالتعب بسرعة، صعوبة التركيز أو ضعف الذاكرة، التهيج والتوتر

العصلي أو اضطرابات النوم. وهذا يختلف

الجرعة. طريقة الاستعمال، تردد الاستعمال : الجرعة :

يأخذ هذا الدواء دائما بالضبط حسب توجيهات الطبيب. الطبيب سوف يقرر الجرعة التي تناسبك. يؤخذ أليز® عن طريق الفم فقط.

الم الأعصاب المحيطي والمركزي، الصرع . تناول عدد الكبسولات التي حددها الطبيب.

الجرعة المعتادة، والتي تم تعديلها من أجل أنت . طبيبك سوف يخبرك إذا كنت في حاجة إلى تناول سبتناول أليز® مرتين في اليوم، خذ مرة في الصباح في حال كنت سبتناول أليز® ثلاث مرات في اليوم في فترة ما بعد الظهر ومرة واحدة في المساء، فإذا كنت تشعر بأن تأثير أليز® قوي جدا أو ضعيفا إذا كنت مريض كبير في السن (أكثر من 65 سنة) بالكلي.

طبيبك قد يصف وقت أخذ و/ أو جرعة مختلفة في طريقة الاستعمال :

عن طريق الفم، تبلع الكبسولة كلها مع الماء.

مدة العلاج : يجب الامتنال للوصفة الطبية.

ونخيرة استعمال هذا الدواء : يجب مواصلة تناول أليز® حتى يخبرك طبيبك بال

لا تتوقف عن العلاج بأليز® ما لم يخبرك طبيبك تدريجيا على مدى لا يقل عن أسبوع.

بعد إيقاف العلاج الطويل الأمد أو القصير الأمد الآثار اضطرابات النوم، الصداع، الغثيان،

التشنجات العصبية، الاكتئاب، الألم، التعرق أشد عندما يؤخذ أليز® لفترة طويلة.

إذا كان لديك أسئلة أخرى حول استعمال هذا

موانع الاستعمال : لا يجب أخذ أليز®.

إذا كان لديك حساسية للبريگابالين أو لأي من

إذا كنت في شك، استشر طبيبك أو الصيدلاني

الآثار الجانبية : مثل جميع الأدوية، يمكن لهذا الدواء أن يسبب

الجميع بشكل منهجي.

الآثار الجانبية الشائعة جدا والتي أشخاص مشار إليها أدناه : الدوخة، الخمول، الصداع.

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR



MOBIC 15mg / 1,5ml

(Méloxicam)

Boîte de 3 ampoules injectables

BOTTU S.A.

PPV: 37 DH 00

Boehringer
Ingelheim

Mobic®

Méloxicam

**15 mg/1,5 ml
solution injectable**

Lot n° : الحصة

Exp : انتهاء الصلاحية

D 5 8 0 5 2

11 2024

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient :

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
3. Comment utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Anti-inflammatoire non stéroïdien, Oxicam, code ATC : M01AC06.

MOBIC contient une substance active dénommée méloxicam. Le méloxicam appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable est utilisé dans le traitement :

- de la polyarthrite rhumatoïde
- de la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew)

Quand la prise de comprimés ou de suppositoires n'est pas possible.

Ne pas dépasser les doses recommandées ni la durée de traitement (voir rubrique 3 « Comment utiliser MOBIC 15 mg/1,5 ml, solution injectable ? »).

Si vous avez des problèmes cardiaques, si vous avez eu un accident vasculaire cérébral ou si vous pensez avoir des facteurs de risque pour ce type de pathologie, vous devez discuter de votre traitement avec votre médecin ou avec votre pharmacien. Par exemple :

- si vous avez une pression artérielle élevée (hypertension),
- si vous avez des taux élevés de sucre dans le sang (diabète)
- si vous avez un taux élevé de cholestérol dans le sang (hypercholestérolémie)
- si vous fumez.

Arrêtez immédiatement votre traitement par MOBIC dès que vous remarquez un saignement (donnant une coloration des selles en noir) ou une ulcération de votre appareil digestif (provoquant des douleurs abdominales).

Des éruptions cutanées mettant potentiellement en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) ont été rapportées lors de l'utilisation de MOBIC, apparaissant sur le tronc d'abord comme des taches rougeâtres en forme de cible ou des plaques circulaires ayant souvent des cloques au centre. Les autres signes à surveiller sont les ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, les organes génitaux, et les conjonctivites (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées potentiellement mortelles sont souvent accompagnées de symptômes pseudo-grippaux. L'éruption peut évoluer vers la formation généralisée de cloques ou un décollement de la peau.

Le traitement prolongé augmente la probabilité d'infection oculaire secondaire, virale ou fongique.

- Si vous êtes atteint de tuberculose active, l'utilisation de déflazacorte devrait être limitée aux cas de maladie disséminée ou fulminante, toujours en association avec les schémas recommandés de chimiothérapie antituberculeuse.
- Si vous êtes atteint de tuberculose latente ou présentez une réaction positive à la tuberculine, des examens médicaux répétés sont nécessaires, compte tenu du risque de réactivation de la tuberculose; le médecin décidera de l'adéquation de la chimioprophylaxie (prévention). Lors de la suspension du déflazacorte après traitement prolongé, des douleurs musculaires et articulaires, fièvre et malaise peuvent se manifester.

Les situations suivantes imposent de la prudence :

- Maladies du cœur, thromboembolie (obstruction d'un vaisseau sanguin par un caillot) et hypertension (pression sanguine élevée). Il peut être nécessaire de réduire le sel dans les aliments et de manger des fruits riches en potassium (bananes, oranges).
- Gastrite ou œsophagite, diverticulite (inflammation des diverticules), colite ulcéreuse (inflammation chronique du gros intestin qui provoque des douleurs abdominales ou de la diarrhée) s'il y a risque de perforation, abcès ou infection pyogène (avec formation de pus), opération chirurgicale récente d'anastomose intestinale, ulcère de l'estomac ou du duodénum (première partie de l'intestin grêle) active ou latente.
- Diabète, ostéoporose, myasthénie gravis (faiblesse et fatigue musculaire), insuffisance rénale.
- Instabilité émotionnelle ou tendance psychotique, épilepsie.
- Hypothyroïdisme (diminution des hormones de la thyroïde), cirrhose hépatique.
- Herpès Simplex Oculaire.
- Traitement à long terme chez les enfants.

Face à une situation sévère et agressive (par exemple, une intervention chirurgicale majeure), pendant le traitement prolongé avec le déflazacorte ou dans les 12 mois après sa suspension, vous pouvez avoir besoin d'une augmentation de dose, ou de reprendre le médicament, ou de recevoir par voie intraveineuse un corticostéroïde avec une activité minéralocorticoïde. Il est important d'informer le médecin que vous prenez ou avez pris du déflazacorte pendant plusieurs mois.

Interactions avec d'autres médicaments :

des relaxants musculaires, asthénie, ostéoporose, bilan azoté négatif), cutanés (amincissement de la peau, vergetures, acné), ophtalmiques (cataractes sous capsulaires postérieures, en particulier chez les enfants, augmentation de la pression intraoculaire), troubles neuropsychiatriques (maux de tête, étourdissements, euphorie, insomnie, hyperkinésie, hypomanie ou dépression, pseudotumeur cérébrale chez les enfants), de rares cas de réactions allergiques et d'effets endocriniens (gain de poids, distribution gynécoïde du panicule adipeux et visage lunaire, diabète, inhibition de l'axe hypothalamo-hypophysaire, retard de croissance et insuffisance de la croissance peuvent persister pendant un an ou plus après l'arrêt du traitement prolongé).

Une myopie aiguë peut être précipitée par les corticostéroïdes systémiques chez des patients atteints de diabète sucré. Si vous ressentez des effets secondaires indésirables éventuels non mentionnés ci-dessus, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Lot: AA0077D
Per: 12/2026
PPV: 170DH50



5. COMMENT CONSERVER DEFLAZACORTE GT, COMPRIME SECABLE ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
Pas de précautions particulières de conservation.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration :

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

Que contient DEFLAZACORTE GT, COMPRIME SECABLE ?

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Déflazacort (DCI) : 6 mg ou 30 mg par comprimé.